(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

## (43) 国際公開日 2003 年10 月9 日 (09.10.2003)

**PCT** 

# (10) 国際公開番号 WO 03/082917 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: C07K 14/47, C12N 5/12, 5/10, 1/15, 1/19, 1/21, C12Q 1/68

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/00522

(22) 国際出願日:

2003年1月22日(22.01.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2002-100431 2002年4月2日(02.04.2002) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 理化学研究所 (THE INSTITUTE OF PHYSICAL AND CHEMICAL RESEARCH) [JP/JP]; 〒351-0198 埼玉県和光市広沢2番1号 Saitama (JP). 株式会社ダナフォーム (KABUSHIKI KAISHA DNAFORM) [JP/JP]; 〒108-0073 東京都港区三田1丁目3番35号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 林崎 良英

(HAYASHIZAKI,Yoshihide) [JP/JP]; 〒305-0061 茨城県つくば市稲荷前22-1-201 Ibaraki (JP). 鈴木治和 (SUZUKI,Harukazu) [JP/JP]; 〒222-0001 神奈川県横浜市港北区樽町3-6-13 Kanagawa (JP). 金森睦 (KANAMORI,Mutsumi) [JP/JP]; 〒230-0045 神奈川県横浜市鶴見区末広町1-7-22 Kanagawa (JP).ハーバーズマチアス (HARBERS,Matthias) [DE/JP]; 〒108-0073 東京都港区三田一丁目3-35 株式会社ダナフォーム内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 谷川 英次郎 (TANIGAWA,Hidejiro); 〒102-0072 東京都 千代田区 飯田橋 4 丁目 5番12号岩田ビ ル 6 階 谷川国際特許事務所内 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): CA, US.

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NOVEL POLYPEPTIDE AND NUCLEIC ACID ENCODING THE SAME

(54) 発明の名称: 新規ポリペプチド及びそれをコードする核酸

(57) Abstract: It is intended to disclose a novel protein capable of binding to tumor necrosis factor receptor associated factor 2 (TRAF2) and a nucleic acid encoding the same. From a mouse cDNA library, a cDNA encoding a novel protein binding to TRAF2 is found out by a mammalian two-hybrid assay and its base sequence is determined. Also, a protein encoded by the cDNA is produced and experimentally confirmed as binding to TRAF2.

)(57) 要約: 腫瘍壊死因子レセプター関連因子2TRAF2と結合する新規なタンパク質及びそれをコードする核酸が開 )示されている。マウスcDNAライブラリーから、哺乳動物2−ハイブリッドアッセイ(mammalian two-hybrid assay) .により、TRAF2と結合する新規なタンパク質をコードするcDNAを見出し、 その塩基配列を決定し、かつ、これ ↑ によりコードされるタンパク質を生産し、これがTRAF2と結合することを実験的に確認した。



明細書

1

# 新規ポリペプチド及びそれをコードする核酸

#### 技術分野

本発明は、腫瘍壊死因子レセプター関連因子 2 (TRAF2) と結合する新規なポリペプチド及びそれをコードする核酸に関する。

5

10

15

20

25

# 背景技術

腫瘍壊死因子レセプター関連因子(TRAFs)は、TNF レセプターファミリーを介 したシグナル伝達経路上のアダプタータンパク質であることがわかっている。TR AF 遺伝子ファミリーは、TRAF1 ないし TRAF6 の 6 種類の遺伝子から成り、各タン パク質のカルボキシ末端の保存された TRAF ドメインにより特徴付けられる(1-5)。 TRAF ファミリーの中で、TRAF2 は、TNF-媒介シグナル伝達経路に包含される。TN Fレセプター 1 (TNFR1)が TNFにより刺激されると、TNFR1が、TRADD(TNFR-関連 死ドメインタンパク質(TNFR-associated death domain protein)のアミノ末端を 介して間接的に TRAF2 を集める(6.7)。活性化された TRAF2 は、NF-κB 及び AP-1 の活性化を媒介する RIP(8.9) 及び ASK1(10) を包含する数種類のタンパク質を集 め、その結果、細胞性又は免疫性の機能を有する多くの遺伝子が誘導される(11, 12)。TRAF2 の相互作用に加え、TRADD はまた、death ドメインを有するアダプタ 一分子である FADD と相互作用する(13)。FADD は、細胞死プロテアーゼカスケー ドの開始プロテアーゼであるキャスパーゼ(caspase)-8 を集めて活性化し、アポ トーシスを引き起こす(14)。従って、TRAF2は、TNF-媒介細胞生存において鍵と なる分子であり、ここでは種々のタンパク質が TRAF2 との相互作用によってシグ ナル伝達経路を制御している。

従って、TRAF2と結合する新規なタンパク質を見出し、特徴付けることは、TN F-媒介シグナル伝達経路に関与する生理学的及び病理学的過程の理解にとって重要である。また、このようなタンパク質は、TNF-媒介シグナル伝達経路が関与する疾病の診断および治療の対象としての用途を有する可能性がある。

従って、本発明の目的は、TRAF2と結合する新規なタンパク質及びそれをコードする核酸を提供することである。

10

15

20

25

本願発明者らは、鋭意研究の結果、マウス c D N A ライブラリーから、哺乳動物 2 ーハイブリッドアッセイ (mammalian two-hybrid assay) により、TRAF2 と結合する新規なタンパク質をコードする c D N A を見出し、かつ、これによりコードされるタンパク質が TRAF2 と結合することを実験的に確認して本発明を完成した。

すなわち、本発明は、配列表の配列番号1に示されるアミノ酸配列の第1番目 ~第162番目のアミノ酸配列を有する領域又は該アミノ酸配列において、1~40個のアミノ酸残基が置換し、欠失し若しくは挿入されたアミノ酸配列を有する領域を含み、TRAF2との結合能を有するポリペプチドを提供する。また、本発明は、配列表の配列番号3に示されるアミノ酸配列の第1番目~第162番目のアミノ酸配列を有する領域又は該アミノ酸配列において、1~40個のアミノ酸残基が置換し、欠失し若しくは挿入されたアミノ酸配列を有する領域を含み、TRAF2との結合能を有するポリペプチドを提供する。さらに、本発明は、上記本発明のポリペプチドをコードする核酸を提供する。さらに、本発明は、上記本発明の核酸を含み、宿主細胞中で該核酸を発現することができる発現ベクターを提供する。さらに、本発明は、上記本発明の核酸を含み、宿主細胞中で該核酸を発現することができる発現ベクターを提供する。さらに、本発明は、上記本発明の核酸とハイブリダイズする核酸であって、上記本発明の核酸の検出に用いることができる核酸を提供する。さらに本発明は、該検出用核酸をプローブ又はプライマーとして用いて上記本発明の核酸を測定する方法を提供する。

本発明により、TRAF2 と結合する新規なポリペプチド及びそれをコードする核酸が初めて提供された。本発明のポリペプチドは、TRAF2 と結合するので、TRAF2 が介在するシグナル伝達の研究において重要である。また、本発明のポリペプチドは、NF $-\kappa$ B シグナルを活性化させ、それが TNF を介した伝達であることが示唆されることから、その機能を阻害することにより、NF $-\kappa$ B シグナルを減弱させることが可能である。よって、NF $-\kappa$ B シグナルが関与する疾患として炎症、リウマチなどの治療薬開発のためのターゲットとして有用である。また、NF $-\kappa$ B シグナルは破骨細胞の活性化にも関与しているので、骨そしょう症治療薬開発の

15

20

25

ためのターゲットとしても有用である。

#### 図面の簡単な説明

図1のAは、哺乳動物2ーハイブリッド法の結果を示し、Bは、ヒト及びマウスT2BPのアミノ酸配列を比較して示す図である。

図2のAは、TRAF2及びその欠失変異体を模式的に示すもの並びにそれらと野生型T2BPとの相互作用を示し、Bは、T2BP及びその欠失変異体を模式的に示すもの並びにそれらと野生型TRAF2との相互作用を示す。

図3は、本発明の実施例で行った、T2BPがTRAF2と結合することを示す免疫共沈 降の結果を示す図である。

10 図4は、本発明の実施例で行った、各種組織中のT2BPの発現を示す、ノーザン ブロット分析の結果を示す図である。

図5は、本発明の実施例で行った、T2BPをトランスフェクトした293細胞中でのNF- $\kappa$ B及びAP-1の活性化を示す、T2BP量と相対ルシフェラーゼ活性の関係を示す図である。

## 発明を実施するための最良の形態

下記実施例に詳述する方法により、マウス生後3日目の胸腺由来のcDNAライブラリーから、哺乳動物2ーハイブリッドアッセイの手法を用いて、TRAF2と結合する新規なポリペプチドをコードするcDNAを見出した。その塩基配列を、推定アミノ酸配列と共に配列番号4に示す。配列番号3には、配列番号4に示されるアミノ酸配列のみを取り出して示す。このポリペプチドを、「T2BP」(TRAF2-binding protein)と命名した。また、BLASTによる相同性検索により、ヒトの機能未知遺伝子の中からマウスT2BPcDNAと相同性の高いcDNAを見出した。このヒト由来cDNAの塩基配列を、推定アミノ酸配列と共に配列番号2に示す。配列番号1には、配列番号2に示されるアミノ酸配列のみを取り出して示す。配列番号1には、配列番号2に示されるアミノ酸配列のみを取り出して示す。配列番号1記載のアミノ酸配列を有するポリペプチドは、マウスT2BPと高い相同性(約78%)を有し、また、フォークヘッド関連(forkhead-associated (FHA))ドメインのような特徴的なモチーフを有することから、ヒトT2BPであることは明らかである。このように、本発明のポリペプチド(T2BP)の好ましい実施例は、

配列番号1又は3で示されるアミノ酸配列を有する。

5

10

15

20

25

下記実施例において、具体的に示されるように、T2BPの第1番目から第162番目までの領域(以下、例えば第1番目のアミノ酸残基を便宜的に「1aa」のように、また、例えば第1番目から第162番目のアミノ酸残基から成る領域を「1-162aa」のように記載することがある)のみから成る欠失変異体が、TRAF2との結合能を示したことから、この領域を含んでいればTRAF2との結合能を有する。また、一般に生理活性を有するポリペプチドのうち、少数のアミノ酸配列が置換し、欠失し又は挿入された場合でも、該生理活性が維持されることがあることは周知である。実際、ヒトとマウスのT2BPでは、1-162aaの領域で33個のアミノ酸残基が相違している(相同性約80%)。従って、本発明のポリペプチドは、配列表の配列番号1又は3に示されるアミノ酸配列の第1番目~第162番目のアミノ酸配列を有する領域又は該アミノ酸配列において、1~40個のアミノ酸残基が置換し、欠失し若しくは挿入されたアミノ酸配列を有する領域を含み、TRAF2との結合能を有するポリペプチドと定義される。置換、欠失、挿入されるアミノ酸数は、上記した33個以下であることが好ましい。

配列番号1のアミノ酸配列の1-162aaにおいて、配列番号3のアミノ酸配列の1-162aaと相違しているアミノ酸残基は、2、3、20、26、28、32、35、37、38、41、44、55、57、68、71、74、77、95、97、100、101、114、117、126、127、134、136、143、145、147、156、157及び158aaである。従って、これらのアミノ酸残基は重要ではなく、置換又は欠失していてもよく、また、これらのアミノ酸残基に隣接する位置に1~3個のアミノ酸残基が挿入されていてもよい。また、1aaのメチオニンは、転写開始コドンであるのでほとんど全てのタンパク質は、翻訳直後の1aaはメチオニンであるが、多くの生理活性タンパク質では、1aaはメチオニン以外のアミノ酸であることから、1aaのメチオニンがなくてもTRAF2との結合能は維持されると考えられる。

同様に、配列番号3のアミノ酸配列の1-162aaにおいて、配列番号1の1-162aaのアミノ酸配列と相違しているアミノ酸残基は、2、3、20、27、3

5

1、34、36、37、38、41、44、55、57、68、71、74、77、95、97、100、101、114、117、126、127、134、136、143、145、147、156、157及び158aaである。従って、これらのアミノ酸残基は重要ではなく、置換又は欠失していてもよく、また、これらのアミノ酸残基に隣接する位置に1~3個のアミノ酸残基が挿入されていてもよい。さらに、配列番号1では、配列番号3の25aaと26aaの間にアミノ酸残基が挿入されていることから、配列番号3の25aaと26aaの間に1~3個のアミノ酸残基が挿入されていることから、配列番号3の25aaと26aaの間に1~3個のアミノ酸残基が挿入されていてもよい。また、1aaのメチオニンは、転写開始コドンであるのでほとんど全てのタンパク質は、翻訳直後の1aaはメチオニンであるが、多くの生理活性タンパク質では、1aaはメチオニン以外のアミノ酸であることから、1aaのメチオニンがなくてもTRAF2との結合能は維持されると考えられる。

5

10

15

20

25

上記の通り、1-162aa断片がTRAF2との結合能を有することは実験的に確認 されているが、1-184aa(全長)を有する方がTRAF2との結合能がより高いことか らより好ましい。配列番号1のアミノ酸配列において、配列番号3のアミノ酸配 列と相違しているアミノ酸残基は、2、3、20、26、28、32、35、3 7、38、41、44、55、57、68、71、74、77、95、97、1 00、101、114、117、126、127、134、136、143、1 45、147、156、157、158、163、165、168、169、1 70、171、172、173、177及び184aaである。従って、これらの アミノ酸残基は重要ではなく、置換又は欠失していてもよく、また、これらのア ミノ酸残基に隣接する位置に1~3個のアミノ酸残基が挿入されていてもよい。 また、上記の通り、1aaのメチオニンは、転写開始コドンであるのでほとんど全 てのタンパク質は、翻訳直後の1aaはメチオニンであるが、多くの生理活性タン パク質では、1aaはメチオニン以外のアミノ酸であることから、1aaのメチオニン がなくてもTRAF2との結合能は維持されると考えられる。同様に、配列番号3の アミノ酸配列において、配列番号1のアミノ酸配列と相違しているアミノ酸残基 は、2、3、20、27、31、34、36、37、38、41、44、55、 57、68、71、74、77、95、97、100、101、114、117、

6

126、127、134、136、143、145、147、156、157、158、163、165、168、169、170、171、172、173、177及び184aである。従って、これらのアミノ酸残基は重要ではなく、置換又は欠失していてもよく、また、これらのアミノ酸残基に隣接する位置に1~3個のアミノ酸残基が挿入されていてもよい。さらに、上記の通り、配列番号1では、配列番号3の25aaと26aaの間にアミノ酸残基が挿入されていることから、配列番号3の25aaと26aaの間に1~3個のアミノ酸残基が挿入されていてもよい。また、上記の通り、1aaのメチオニンは、転写開始コドンであるのでほとんど全てのタンパク質は、翻訳直後の1aaはメチオニンであるが、多くの生理活性タンパク質では、1aaはメチオニン以外のアミノ酸であることから、1aaのメチオニンがなくてもTRAF2との結合能は維持されると考えられる。

5

10

15

20

25

本発明のポリペプチドを相同性に基づいて規定すると、配列表の配列番号1又は3に示されるアミノ酸配列の第1番目~第162番目のアミノ酸配列を有する領域又は該アミノ酸配列と70%以上の相同性を有する領域を含み、TRAF2との結合能を有するポリペプチドである。配列番号1と3の1-162aaの相同性は、約80%であるので、1-162aaの相同性は80%以上であることが好ましい。また、上記の通り、配列番号1又は3に示されるアミノ酸配列の全長を有することがより好ましいが、この場合の両者の相同性は約78%であるので、全長の相同性は78%以上であることが好ましい。なお、ここで言う、相同性は、図1のBに示されるように、両者のポリペプチドのアミノ酸残基ができるだけ多く一致するように整列させ、一致しているアミノ酸残基の数を全体のアミノ酸残基の数で除することにより計算できる。なお、このような相同性の計算は、BLASTのような市販のソフトを用いて容易に行うことができる。長さが異なる配列同士を比較する場合には、短い方のアミノ酸残基数で除する。

本発明のポリペプチドは、下記実施例に詳述する方法によっても生産できるし、本発明によりそれをコードする c D N A の塩基配列が明らかになったので、RT-P CR等の常法によりポリペプチドをコードする核酸を調製し、それを常法により細胞中で発現させることにより容易に生産することができる。

10

15

20

25

本発明は、また、上記本発明のポリペプチドをコードする核酸を提供する。ここで言う「核酸」には、DNAもRNAも包含される。これらの核酸は、上記本発明のポリペプチドを遺伝子工学的に産生する際の鋳型として利用することができる。核酸の好ましい実施例の具体的な塩基配列は、上記の通り配列番号2及び4に示されている。また、上記の通り、置換、欠失、挿入を含むポリペプチドであって、TRAF2との結合能を有するものをコードする核酸も本発明の核酸である。このような核酸は、配列番号2又は4で示される塩基配列を有する核酸又は該核酸とストリンジェント条件下(すなわち、5 x Denhardt's reagent, 6 x SSC, 0.5% SDS又は0.1% SDSといった一般的なハイブリダイゼーション溶液を用いて50~65℃で、好ましくは50℃と60℃の2段階、又は、50℃、55℃、60℃、65℃の4段階で反応を行なう)でハイブリダイズするものであることが好ましい。

本発明は、上記本発明の核酸を含み、宿主細胞中で該核酸を発現することができる発現ベクターをも提供する。このような発現ベクターは、上記本発明の核酸を市販の発現ベクターのクローニング部位に挿入することにより容易に調製することができ、下記実施例にも具体的に記載されている。また、本発明は、このような本発明の発現ベクターにより上記本発明の核酸が導入された細胞であって、上記本発明のポリペプチドを発現する細胞をも提供する。このような細胞は、上記本発明の発現ベクターを常法により宿主細胞にトランスフェクトすることにより容易に調製でき、下記実施例にも具体的に記載されている。

本発明は、また、上記本発明の核酸とハイブリダイズする核酸であって、上記本発明の核酸の検出に用いることができる核酸(以下、便宜的に「検出用核酸」と言うことがある)をも提供する。このような核酸は、PCRやNASBA等の核酸増幅法のプライマーであってもよいし、標識を付したプローブであってもよい。プライマーの場合、ハイブリダイズしないと鋳型核酸の増幅が起きないので、増幅が起きるか否かにより該プライマーとハイブリダイズする本発明の核酸が被検試料中に含まれているか否かを調べることができる。また、プローブの場合、ハイブリダイズしないとプローブの標識が検出されないので、プローブの標識を検

出することにより被検試料中に本発明の核酸が存在するか否かを検出することができる。これらの検出用核酸は、検出の特異性を高めるために、塩基数が15以上であることが好ましく、プライマーの場合には塩基数が20~50がより好ましく、プローブの場合には塩基数が20~全長が好ましい。なお、このような検出用核酸は、リアルタイム検出PCRのプライマーに用いることや、プローブの標識を定量すること等により、本発明の核酸の定量に利用することもできる。

5

10

15

20

25

PCRのような核酸増幅法自体は、この分野において周知であり、そのための 試薬キット及び装置も市販されているので容易に行うことができる。すなわち、 例えば、鋳型となる被検核酸(例えば、本発明のポリペプチドの遺伝子の c D N A)と本発明の検出用核酸(プライマー)の一対とを、緩衝液中で、Tag ポリメ ラーゼ及び dNTP の存在下で、変性、アニーリング、伸長の各工程を反応液の温 度を変化させることにより行う。通常、変性工程は、90~95℃、アニーリン グ工程は、鋳型とプライマーの Tm 又はその近傍(好ましくは±4℃以内)、伸 長工程は Tag ポリメラーゼの至適温度である72℃で行われる。各工程は30秒 ~2分程度で適宜選択される。この熱サイクルを例えば25~40回程度繰り返 すことにより、一対のプライマーで挟まれた鋳型核酸の領域が増幅される。なお、 核酸増幅法はPCRに限定されるものではなく、この分野において周知の他の核 酸増幅法も用いることができる。このように、上記した本発明の測定用核酸の一 対をプライマーとして用い、被検核酸を鋳型として用いて核酸増幅法を行うと、 被検核酸が増幅されるのに対し、検体中に被検核酸が含まれない場合には増幅が 起きないので、増幅産物を検出することにより検体中に被検核酸が存在するか否 かを知ることができる。増幅産物の検出は、増幅後の反応溶液を電気泳動し、バ ンドをエチジウムブロミド等で染色する方法や、電気泳動後の増幅産物をナイロ ン膜等の固相に不動化し、被検核酸と特異的にハイブリダイズする標識プローブ とハイブリダイズさせ、洗浄後、該標識を検出することにより行うことができる。 また、クエンチャー蛍光色素とレポーター蛍光色素を用いたいわゆるリアルタイ ム検出PCRを行うことにより、検体中の被検核酸の量を定量することも可能で ある。なお、リアルタイム検出PCR用のキットも市販されているので、容易に

行うことができる。さらに、電気泳動バンドの強度に基づいて被検核酸を半定量することも可能である。なお、被検核酸は、mRNAでも、mRNAから逆転写した。DNAであってもよい。被検核酸としてmRNAを増幅する場合には、上記一対のプライマーを用いた NASBA 法(3SR 法、TMA 法)を採用することもできる。NASBA 法自体は周知であり、そのためのキットも市販されているので、上記一対のプライマーを用いて容易に実施することができる。

5

10

15

20

25

プローブとしては、上記検出用核酸に蛍光標識、放射標識、ビオチン標識等の標識を付した標識プローブを用いることができる。核酸の標識方法自体は周知である。被検核酸又はその増幅物を固相化し、標識プローブとハイブリダイズさせ、洗浄後、固相に結合された標識を測定することにより、検体中に被検核酸が存在するか否かを調べることができる。あるいは、検出用核酸を固相化し、被検核酸をハイブリダイズさせ、固相に結合した被検核酸を標識プローブ等で検出することも可能である。このような場合、固相に結合した測定用核酸もプローブと呼ばれる。なお、核酸プローブを用いた被検核酸の測定方法もこの分野において周知であり、緩衝液中、核酸プローブを被検核酸と Tm 又はその近傍(好ましくは土4℃以内)で接触させることによりハイブリダイズさせ、洗浄後、ハイブリダイズした標識プローブ又は固相プローブに結合された鋳型核酸を測定することにより行うことができる。このような方法には、下記実施例に記載されるノーザンブロットやインサイチューハイブリダイゼーション、さらにはサザンブロット法等の周知の方法が包含される。

下記実施例で具体的に示されるように、本発明のポリペプチドは、NF-κBシグナルを活性化させ、それが TNF を介した伝達であることが示唆されることから、その機能を阻害することにより、NF-κBシグナルを減弱させることが可能である。よって、NF-κBシグナルが関与する疾患として炎症、リウマチなどの治療薬開発のためのターゲットとして有用である。また、NF-κBシグナルは破骨細胞の活性化にも関与しているので、骨そしょう症治療薬開発のためのターゲットとしても有用である。さらに、本発明の検出用核酸は、T2BP遺伝子の発現量の測定に用いることができるので、炎症、リウマチ、骨そしょう症などの病態のモ

ニターに使用することが可能である。また、炎症、リウマチ、骨そしょう症などの治療薬が、T2BP 遺伝子の発現を抑制するものである場合やアンチセンスRNAであるような場合には、これらの治療薬の薬効の評価に用いることもできる。 実施例

以下、本発明を実施例に基づきより具体的に説明する。もっとも、本発明は下記実施例に限定されるものではない。実験はすべてマウスT2BPを用いておこなった。

#### 材料及び方法

## 細胞培養

5

10

15

20

25

10%熱不活化ウシ胎児血清 (FBS)、200 U/ml ペニシリン及び 200 µ g/ml ストレプトマイシンを添加した最少必須培地中で、ヒト胎児腎臓セルライン293 (Graham, F.L., Smiley, J., Russell, W.C., Nairn, R.: J Gen Virol, 36, 59-74 (1977)。理化学研究所細胞バンクから入手)を培養した。293T 細胞 (DuBridge RB, Tang P, Hsia HC, Leong PM, Miller JH, Calos MP: Mol Cell Biol 7, 379-87 (1987))及び CHO-K1 細胞 (Kao, F. T., Puck, T. T.: Proc Nat Acad Sci U S A, 60, 1275-1281 (1968)。理化学研究所細胞バンクから入手)は、それぞれ 10% FBS 及び抗生物質を添加した、ダルベッコ修飾イーグル培地及び F-12 栄養混合 培地 (Ham's F-12) 中でそれぞれ維持した。

哺乳動物2-ハイブリッドアッセイ

公知の方法(15)に従い行った。すなわち、先ず、次のようにして2段階PCRによりアッセイ用サンプルを調製した。T2BP 及び TRAF2 のcDNA(それぞれマウス生後3日目の胸腺由来のcDNAライブラリー、成マウスの精巣由来のcDNAライブラリー中に含まれる)を鋳型として各々のタンパク質コード領域を含む領域を、タグを付けた遺伝子特異的プライマー(正鎖プライマーT2BP、gaaggagccgccaccatgtccacctttgaagacg;正鎖プライマーTRAF2、gaaggagccgccaccatggctgcaccatgtccacctttgaagacg;正鎖プライマーTRAF2、gaaggagccgccaccatggctgcagccagtgt、公知のタンパク領域予測ソフトを用いて設計)及びベクター配列に対するプライマー(逆鎖プライマーP8; agcggataacaatttcacacaggaaa)を用いたPCRにより増幅した(第1段)。また、SV40 poly-AシグナルのDN

1 1

A断片及び Gal4 DNA-結合ドメイン又はヘルペスウイルス V16 転写活性化ドメイ ンが後に続くヒトサイトメガロウイルス(CMV)極初期プロモーターを増幅した( 用いた正逆のプライマーの塩基配列および鋳型は、それぞれ次のとおり; SV40 p oly-A シグナルのDNA断片,gtttcctgtgtgaaattgttatccgctgcagacatgataagata cattg(正)、agcaagttcagcctggttaagatccttatcgattttaccac(逆)、pG5luc(Prome ga 社製); Gal4 断片、ccaatatgaccgccatgttggc(正)、catggtggcggctccttccggc gatacagtcaactg (逆)、 pBIND(Promega 社製); VP16 断片、ccaatatgaccgccatg ttggc (正)、catggtggcggctccttcaagtcgacggatccctggc (逆)、 pACT(Promega 社製))。第2段のPCRでは、第1のPCR産物と、SV40 poly-A シグナル断 片と、Gal4 又は VP16 断片とを連結し、PCR産物が Gal4 又は VP16 ドメインと の融合タンパク質として発現されるように設計した。なお、第2段のPCRで用 いたプライマーの塩基配列は、gccatgttggcattgattattgac(正)及び agcaagttc agcctggttaag (逆) であった。得られたPCR産物(0.13μ1)を、20 ng のレポ ータープラスミド pG5 luc とともに 2.2 x 10<sup>4</sup> 個の CH0-K1 細胞にトランスフェク ション試薬 LF2000 (Invitrogen 社製) を用いてトランスフェクトした。20時間 インキュベートした後、Steady-Glo(商品名)ルシフェラーゼアッセイシステム (Promega 社製) によりルシフェラーゼレポーター活性を測定した。

免疫共沈降分析

5

10

15

20

25

T2BP 及び TRAF2 c D N A のタンパク質コード領域を含む領域を、遺伝子特異的プライマー(T2BP の正鎖用プライマーの塩基配列; gacgcgtcgaccatgtccacct ttgaagacg、TRAF2 の正鎖用プライマーの塩基配列; gacgcgtcgaccatggctgcagcca gtgt。逆鎖用プライマーはベクター部位に対して作成し、塩基配列は ccggttaag cggccgcagcggataacaatttcacacaggaaac)を用いた P C Rにより増幅した後に制限酵素 Sall および Notl で消化した断片を、発現ベクターpCMV-HA 及び pCMV-Myc(いずれも Clontech 社製)にそれぞれサブクローニングした。トランスフェクション試薬 LF2000(商品名)を用い、HA-T2BP 又は Myc-T2BP を発現するための発現用ベクター2.5  $\mu$  g で 293T 細胞(1 x  $10^6$  個)をトランスフェクトした。なお、HA 又は Myc は抗体が認識するタグ配列の名前を意味する。 2 4 時間インキュベ

10

15

20

25

ートした後、細胞を回収し、 $10\,\text{ mM}$  of Tris-HCI (pH 7.8),  $1\%\,\text{NP40}$  (商品名),  $0.15\,\text{ M}$  NaCI,  $1\,\text{ mM}$  EDTA,  $1\,\text{ mM}$  PMSF and  $10\,\mu\,\text{ g/ml}$  ロイペプチン(PEPTIDE I NSTITUTE Inc. 製)から成る TNE 緩衝液で溶解した。 $10,000\,\text{ x}$  gで $1\,5$ 分間遠心後、上清を単離し、 $5\,\mu\,\text{ g}$  の抗 HA タグ抗体(Santa Cruz 社製)で免疫沈降させた。共沈殿した Myc-TRAF2 の検出は、ウェスタンブロット分析により行った。La emmuli サンプル緩衝液中の試料を $5\,\text{分間煮沸し}$ 、 $12.5\%\,\text{SDS-PAGE}$  にかけ、タンパク質を Hybond-ECL 膜(Amersham 社製)に転写した。ウェスタンブロットは、抗 Myc タグ抗体と 1 時間、次いで HRP-結合抗マウス I g G (Amersham 社製)と 1 時間インキュベートし、次いで洗浄を行う、通常の方法により行った。シグナルの検出は、ECL システム(Amersham 社製)及び X-線フィルム (Kodak 社製)を用いて行った。また、培養上清を、上記した一次抗体及び二次抗体を用いた直接的なウェスタンブロットに付すことにより、HA-T2BP 及び Myc-TRAF2 の発現を確認した。

# ノーザン分析

T2BP 及び TRAF2 cDNA を、ノーザンブロット分析のプローブとして用いた。Ra ndom Primer Labeling Kit Ver. 2 (宝酒造社製)を用いて、プローブを[ $^{32}$ P]で標識した。マウスMT Nブロット膜およびマウスセルラインMT Nブロット膜(いずれも Clontech 社製)を購入した。ExpressHyb(商品名)ハイブリダイゼーション溶液(Clontech 社製)を用い、6.8 °Cで 30 分間ハイブリダイゼーションを行った。ハイブリダイゼーションシグナルは、X-線フィルムにより検出した。シグナル伝達経路分析

T2BP の発現ベクターを、100 ng のレポーターベクターpNF  $\kappa$  B-Luc 又は pAP1-Luc (Clontech 社製)とともに、トランスフェクション試薬 LF2000 を用いて、9 6 穴アッセイプレート中の  $5 \times 10^4$  個の 293 細胞にトランスフェクトした。 24 時間インキュベート後、細胞を 5 ng/ml の TNF で 6 時間処理し(+) 又は処理しなかった(-)。レポーター遺伝子のルシフェラーゼ活性は上記の通りに測定した。 結果

FHA ドメインを有する新規な TRAF2 結合タンパク質 T2BP の同定

10

15

20

25

本願発明者らは、哺乳動物2ハイブリッド法に基づく、PCR-媒介サンプル 調製及び高効率アッセイシステムを開発したことを報告している(15)。このシス テムを用い、マウス全長 c D N A が豊富に含まれるライブラリーから得た約 600 0個のcDNAをマトリックス的に分析した。T2BP(TRAF2結合タンパク質)と命 名された新規な TRAF2 相互作用タンパク質が、VP16 転写活性化ドメインに融合 された TRAF2 をプレイ (prey) として用いた時に同定された(図1のA)。マウス T2BPのcDNA配列(配列番号4)は、5個のA+TリッチモチーフATTTAを3 '非翻訳領域中に含む。これは、サイトカインや癌原遺伝子のような多くの短命 mRNA中に見出されるものであり、従って、潜在的な不安定化要素である(16, 17)。図1のBに示されるように、T2BPは、184個のアミノ酸残基から成り、 等電点(pl)が 4.79で分子量が 21560 と計算される。Pfam モチーフデータベース 検索(http://pfam.wustl.edu/index.html)によりモチーフ解析を行ったところ、 リン酸化ペプチド結合モチーフ(18,19)として知られるフォークヘッド関連(fork head-associated (FHA))ドメインが T2BP の中央領域に位置することがわかった。 さらに、BLASTにより相同性検索を行ったところ、マウス T2BP のヒトオーソロ グが同定された(図1のB、配列番号1、2)。マウス及びヒト T2BP は、アミ ノ酸配列全体に亘り高度に保存されていた。

なお、図 1 の A は、哺乳動物 2 ーハイブリッドアッセイの結果を示す。プレイーTRAF2 及び/又はバイト (bait)ーT2BP を、レポーターベクターpG5 luc と共に C H0-K1 細胞にトランスフェクトしてレポーター遺伝子であるルシフェラーゼの活性を測定した。プレイーTRAF2 又はバイトーT2BP トランスフェクションについての平均値を基礎にして相対値を計算した。

図1のBは、マウス及びヒト T2BP(それぞれ mT2BP 及び hT2BP と記載)のアミノ酸配列を示す。両者において同一のアミノ酸残基は、背景に影をつけて示した。 FHA 領域は枠で囲んで示す。マウス及びヒト T2BP のアミノ酸配列は、c DNAから推定したものである。

T2BP は、TRAF2 の TRAF ドメインと相互作用する

TRAF2は、図2のAに示すように、数種類の周知のモチーフ(1-4)を有するア

10

15

20

25

ダプタータンパク質である。どのモチーフが T2BP との相互作用に関わるのかを調べるため、本願発明者らは、哺乳動物 2 ーハイブリッド法を用いて野生型 TRA F2 及びその欠失変異体との相互作用を調べた。その結果、最小の相互作用領域は、TRAF ドメインとして知られる、カルボキシ末端側の半分を包含することがわかった。TRAF ドメインは、TRAF-N 及び TRAF-C サブドメインに分けられる(20)。T2BP は、TRAF2[1-357] 及び TRAF2[348-501] のいずれとも相互作用しなかったので、T2BP との相互作用には両方のサブドメインが必要と考えられる。また、インビトロで GST-プルダウンアッセイを用いて同じ結果が得られている。次いで、TRAF2 との相互作用に関与する T2BP 中の領域を調べた(図 2 の B)。調べた欠失変異体のうち、T2BP[1-162] 以外の変異体は、TRAF2 との結合能を喪失していた。

なお、図2のAは、TRAF2及びその欠失変異体を模式的に示すもの並びにそれらと野生型 T2BP との相互作用を示す。図2のBは、T2BP及びその欠失変異体を模式的に示すもの並びにそれらと野生型 TRAF2 との相互作用を示す。

T2BPと TRAF2との相互作用の免疫共沈降解析

T2BPとTRAF2との相互作用は、免疫共沈降法により in vivo で確認された(図3)。本願発明者らは、HA-タグを付けた T2BP 及び Myc-タグを付けた TRAF2を産生する発現ベクターを構築した。これらの発現ベクターを 293T 細胞にトランスフェクトし、細胞抽出物を、抗 HA タグ抗体を用いて免疫沈降に付した。抗 Myc タグ抗体を用いたウェスタンブロット(図3の上段)により、Myc-TRAF2 が HA-T2BP と特異的に免疫共沈降されたことが示された。

なお、図3の中段は、細胞抽出物をウェスタンブロットに付し、HA-T2BPの発現を確認したもの、下段は同様に Myc-TRAF2 の発現を確認したものである。また、図3において、IP 及び IB はそれぞれ免疫沈降及び免疫ブロットを示す。

T2BP の発現プロフィール

TRAF2 と T2BP がこれらの間で相互作用を行うためには、これらが同じ組織で共に発現していることが必要であるので、ノーザンブロット分析により T2BP 及び TRAF2 の発現プロフィールを調べた。T2BP cDNA をプローブとして用いた場合、

15

2.3 kb のシグナルが検出された。これは得られた c D N A のサイズである 2.0 k b に対応する、合理的なサイズであった。T2BP は、成体の主な組織において普遍的に発現されていた(図 4)。主なシグナルに加え、T2BP について 3.0 kb と 4.0 kb に弱い 2 つのシグナルが観察された。TRAF2 cDNA をプローブとして用いた結果からわかるように、TRAF2 遺伝子は、成体の主な全ての組織中で同様に発現されており、これは先の報告(21)と一致している。次に、どのようなマウス培養細胞株において T2BP が良く発現しているかを調べた。調べた培養細胞株は、PU 5-1.8 (PU5-R)、RAW264.7、K-BALB (K-234)、M-MSV-BALB/3T3、L-M、P19、Hepa1-6、R1.1、L1210、P388D1、P815 及び NB41A3 であった。これらのうち、T2BP は、RA W264.7、L1210、P388D1 といった免疫系細胞由来の培養細胞で高発現していることが明らかとなった。

5

10

15

20

25

T2BP をトランスフェクトした293細胞中での NF-κB 及び AP-1 の活性化 NF-κB 及び AP-1 の TNF-誘導活性化は、293細胞を包含する数種類のセルラ インにおいて良く確立されており、そこでは、TRAF2がシグナル伝達において鍵 となる役割を果たす(11,22)。これらの経路に対する T2BP の効果を調べるために、 ルシフェラーゼ活性により NF-κBの活性化を検出することを可能にするレポー ターベクターと共に、293細胞中で T2BP を過剰発現させた(図5の左)。レ ポーターベクターのみをトランスフェクトした293細胞を TNF 処理すると、N F-κBの活性化が明瞭に観察された。T2BPの過剰発現により、TNF処理なしでN F-κBが濃度依存的に活性化された。T2BP-トランスフェクト293細胞をTNF 処理した場合には、TNF 処理していない T2BP-トランスフェクト293細胞と同 等か僅かに低い NF- $\kappa$ B の活性化が見られた。AP-1 の活性化に対する T2BP の効 果を評価するために同様な実験を行った(図5の右)。TNF 処理したコントロー ル293細胞中で、AP-1の活性化が観察された。TNFで処理していない293細 胞中で T2BP を過剰発現させると、AP-1 が濃度依存的に活性化された。T2BP-ト ランスフェクト細胞を TNF 処理した場合、TNF 処理していない T2BP-トランスフ ェクト細胞よりも AP-1 の活性化が少なかった。このように、これらの結果は、T 2BP の過剰発現により、NF-κB 及び AP-1 の両方が、TNF 処理なしで活性化され

WO 03/082917

# ることを示している。

#### 文献

5

15

1. Bradley, J. R., and Pober, J. S. (2001) Oncogene 20, 6482-6491.

- 2. Wajant, H., Henkler, F., and Scheurich, P. (2001) Gell Signal 13, 389-400.
- 3. Inoue, J., Ishida, T., Tsukamoto, N., Kobayashi, N., Naito, A., Azuma, S., and Yamamoto, T. (2000) Exp Cell Res 254, 14-24.
- 4. Wajant, H., Grell, M., and Scheurich, P. (1999) Cytokine Growth Factor Rev 10, 15-26.
- 10 5. Baker, S. J., and Reddy, E. P. (1998) Oncogene 17, 3261-3270.
  - 6. Hsu, H., Xiong, J., and Goeddel, D. V. (1995) Cell 81, 495-504.
  - 7. Shu, H. B., Takeuchi, M., and Goeddel, D. V. (1996) Proc Natl Ac ad Sci U S A 93. 13973-13978.
  - 8. Stanger, B. Z., Leder, P., Lee, T. H., Kim, E., and Seed, B. (19 95) Cell 81, 513-523.
  - 9. McCarthy, J. V., Ni, J., and Dixit, V. M. (1998) J Biol Chem 273, 16968-16975.
  - 10. Nishitoh, H., Saitoh, M., Mochida, Y., Takeda, K., Nakano, H., Rothe, M., Miyazono, K., and Ichijo, H. (1998) Mol Gell 2, 389-395.
- 20 11. Baud, V., and Karin, M. (2001) Trends Cell Biol 11, 372-377.
  - 12. Baud, V., Liu, Z. G., Bennett, B., Suzuki, N., Xia, Y., and Karin, M. (1999) Genes Dev 13, 1297-1308.
  - 13. Chinnaiyan, A. M., O'Rourke, K., Tewari, M., and Dixit, V. M. (1995) Cell 81, 505-512.
- 25 14. Hu, W. H., Johnson, H., and Shu, H. B. (2000) J Biol Chem 275, 1 0838-10844.
  - 15. Suzuki, H., Fukunishi, Y., Kagawa, I., Saito, R., Oda, H., Endo, T., Kondo, S., Bono, H., Okazaki, Y., and Hayashizaki, Y. (2001) Genome

WO 03/082917

- Res 11, 1758-1765.
- Wilson, G. M., and Brewer, G. (1999) Prog Nucleic Acid Res Mol B 16. iol 62, 257-291.

- Guhaniyogi, J., and Brewer, G. (2001) Gene 265, 11-23. 17.
- Li, J., Lee, G. I., Van Doren, S. R., and Walker, J. C. (2000) J 18. 5 Cell Sci 113 Pt 23. 4143-4149.
  - Durocher, D., Henckel, J., Fersht, A. R., and Jackson, S. P. (19) 19. 99) Mol Cell 4. 387-394.
  - Cheng, G., Cleary, A. M., Ye, Z. S., Hong, D. I., Lederman, S., 20.
- and Baltimore, D. (1995) Science 267, 1494-1498. 10
  - Rothe, M., Wong, S. C., Henzel, W. J., and Goeddel, D. V. (1994) 21. Cell 78, 681-692.
  - Rothe, M., Sarma, V., Dixit, V. M., and Goeddel, D. V. (1995) Sc 22. ience 269, 1424-1427.
- Hofmann, K., and Bucher, P. (1995) Trends Biochem Sci 20, 347-34 15 23. 9.
  - Arch, R. H., Gedrich, R. W., and Thompson, C. B. (2000) Biochem 24. Biophys Res Commun 272, 936-945.
  - Takeuchi, M., Rothe, M., and Goeddel, D. V. (1996) J Biol Chem 2 25.
- 71, 19935–19942. 20
  - Qian, Y., Commane, M., Ninomiya-Tsuji, J., Matsumoto, K., and Li, 26. X. (2001) J Biol Chem 276, 41661-41667.
  - Rothe, J., Gehr, G., Loetscher, H., and Lesslauer, W. (1992) Imm 27. unol Res 11, 81-90.
- Wajant, H., and Scheurich, P. (2001) Int J Biochem Cell Biol 33, 25 28. 19-32.
  - Gravailese, E. M., Galson, D. L., Goldring, S. R., and Auron, P. 29. E. (2001) Arthritis Res 3, 6-12.

- 30. Kobayashi, N., Kadono, Y., Naito, A., Matsumoto, K., Yamamoto, T., Tanaka, S., and Inoue, J. (2001) Embo J 20, 1271-1280.
- 31. Zhang, Y. H., Heulsmann, A., Tondravi, M. M., Mukherjee, A., and Abu-Amer, Y. (2001) J Biol Chem 276, 563-568.

PCT/JP03/00522

# 請求の範囲

WO 03/082917

- 1. 配列表の配列番号1に示されるアミノ酸配列の第1番目~第162番目のアミノ酸配列を有する領域又は該アミノ酸配列において、1~40個のアミノ酸残基が置換し、欠失し若しくは挿入されたアミノ酸配列を有する領域を含み、TR AF2との結合能を有するポリペプチド。
- 2. 配列表の配列番号1に示されるアミノ酸配列の第1番目〜第162番目の アミノ酸配列を有する領域又は該アミノ酸配列において、1〜33個のアミノ酸 残基が置換し、欠失し若しくは挿入されたアミノ酸配列を有する領域を含む請求 項1記載のポリペプチド。
- 10 3. 配列表の配列番号1に示されるアミノ酸配列の第1番目~第162番目のアミノ酸配列中、第1、2、3、20、26、28、32、35、37、38、41、44、55、57、68、71、74、77、95、97、100、101、114、117、126、127、134、136、143、145、147、156、157及び158番目のアミノ酸のうち少なくとも1個が置換し若しくは欠失し、又はこれらのアミノ酸の少なくとも1個に隣接する位置に各1~3個のアミノ酸が挿入されたアミノ酸配列を有する領域を含む請求項2記載のポリペプチド。
  - 4. 配列表の配列番号1に示されるアミノ酸配列の第1番目~第162番目のアミノ酸配列を有する領域を含む請求項2記載のポリペプチド。
- 5. 配列表の配列番号1に示されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列中、第1、2、3、20、26、28、32、35、37、38、41、44、55、57、68、71、74、77、95、97、100、101、114、117、126、127、134、136、143、145、147、156、157、158、163、165、168、169、170、171、172、173、177及び184番目のアミノ酸のうち少なくとも1個が置換し、欠失し、又はこれらのアミノ酸の少なくとも1個に隣接する位置に1~3個のアミノ酸が挿入されたアミノ酸配列を有し、TRAF2との結合能を有する請求項2記載のポリペプチド。6. 配列表の配列番号1に示されるアミノ酸配列を有する請求項5記載のポリ

ペプチド。

- 7. 配列表の配列番号3に示されるアミノ酸配列の第1番目~第162番目のアミノ酸配列を有する領域又は該アミノ酸配列において、1~40個のアミノ酸残基が置換し、欠失し若しくは挿入されたアミノ酸配列を有する領域を含み、TR AF2 との結合能を有するポリペプチド。
- 8. 配列表の配列番号3に示されるアミノ酸配列の第1番目~第162番目のアミノ酸配列を有するペプチド又は該アミノ酸配列において、1~33個のアミノ酸残基が置換し、欠失し若しくは挿入されたアミノ酸配列を有する領域を含む請求項7記載のポリペプチド。
- 9. 配列表の配列番号3に示されるアミノ酸配列の第1番目~第162番目のアミノ酸配列中、第1、2、3、20、27、31、34、36、37、38、41、44、55、57、68、71、74、77、95、97、100、101、114、117、126、127、134、136、143、145、147、156、157及び158番目のアミノ酸のうち少なくとも1個が置換し、欠失し、又はこれらのアミノ酸の少なくとも1個に隣接する位置並びに第25番
  - 欠失し、又はこれらのアミノ酸の少なくとも1個に隣接する位置並びに第25番目と第26番目の間の位置の少なくともいずれかに各1~3個のアミノ酸が挿入されたアミノ酸配列を有する領域を含む請求項8記載のポリペプチド。
    - 10. 配列表の配列番号3に示されるアミノ酸配列の第1番目~第162番目のアミノ酸配列を有する領域を含む請求項8記載のポリペプチド。
- 11. 配列表の配列番号3に示されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列中、第1、2、3、20、27、31、34、36、37、38、41、44、55、57、68、71、74、77、95、97、100、101、114、117、126、127、134、136、143、145、147、156、157、158、163、165、168、169、170、171、172、173、177及び184番目のアミノ酸のうち少なくとも1個が置換し、欠失し、又はこれらのアミノ酸の少なくとも1個に隣接する位置並びに第25番目と第26番目の間の位置の少なくともいずれかに1~3個のアミノ酸が挿入されたアミノ酸配列を有する請求項8記載のポリペプチド。

- 12. 配列表の配列番号3に示されるアミノ酸配列を有する請求項11記載のポリペプチド。
- 13. 配列表の配列番号1又は3に示されるアミノ酸配列の第1番目~第16 2番目のアミノ酸配列を有する領域又は該アミノ酸配列と70%以上の相同性を 有する領域を含み、TRAF2との結合能を有するポリペプチド。
- 14. 前記相同性が80%以上である請求項13記載のポリペプチド。
- 15 配列表の配列番号1又は3に示されるアミノ酸配列と70%以上の相同性を有し、TRAF2との結合能を有するポリペプチド。
- 16. 前記相同性が78%以上である請求項15記載のポリペプチド。
- 10 17. 請求項1ないし16のいずれか1項に記載のポリペプチドをコードする 核酸。
  - 18. 配列表の配列番号2又は4で示される塩基配列を有する核酸又は該核酸の相補配列とストリンジェント条件下でハイブリダイズする請求項17記載の核酸。
- 19 請求項17又は18記載の核酸を含み、宿主細胞中で該核酸を発現することができる発現ベクター。
  - 20. 請求項17又は18記載の核酸が導入された細胞であって、請求項1ないし16のいずれか1項に記載のポリペプチドを発現する細胞。
- 2 1. 請求項17又は18記載の核酸とハイブリダイズする核酸であって、請 20 求項17又は18記載の核酸の検出に用いることができる核酸。
  - 22. 配列表の配列番号2又は4記載の塩基配列を有する核酸とハイブリダイズする請求項21記載の核酸。
  - 23. プライマー又はプローブである請求項21又は22記載の核酸。
  - 24. 塩基数が15以上である請求項21ないし23のいずれか1項に記載の 核酸。
    - 25. 請求項23記載のプローブと、請求項18記載の核酸とを接触させることによりハイブリダイズさせ、ハイブリダイズした核酸を測定することを含む、 請求項18記載の核酸の測定方法。

22

26. 請求項23記載のプライマーの一対をプライマーとして用い、請求項1 8記載の核酸を鋳型として核酸増幅法を行い、増幅産物を測定することを含む、 請求項18記載の核酸の測定方法。



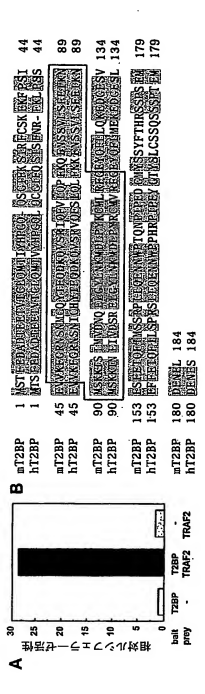
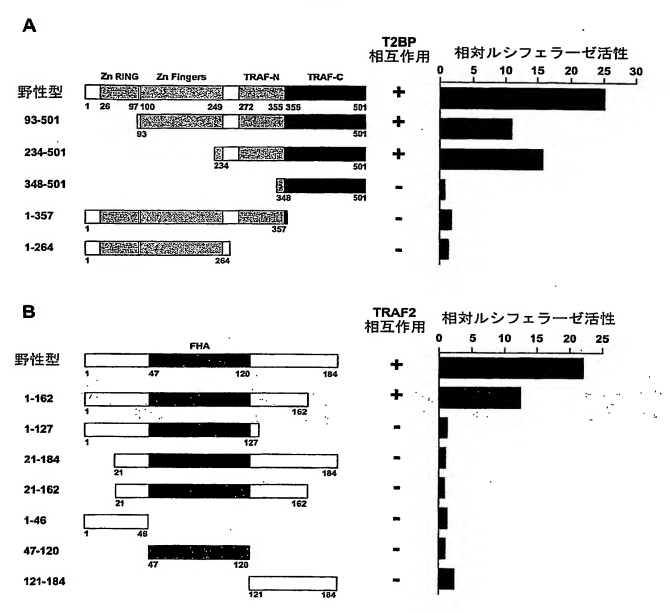


図1

2/4



3/4

mock HA-T2BP Myc-TRAF2 HA-T2BP + Mvc-TRAE

IP: anti-HA IB: anti-Myc

IB: anti-HA

IB: anti-Myc

図3



図4

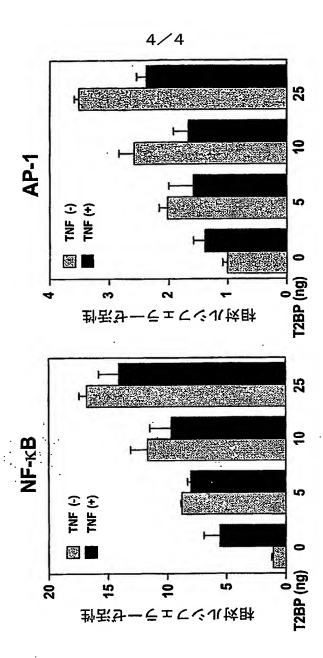


図5

# 1/12

### 配列表

# SEQUENCE LISTING

<110> The Institute of Physical and Chemical Research and Kabushiki Kaisha Dnaform <120> Novel Polypeptide and Nucleic Acid Encoding the Same 02PF257-PCT <130> <160> 18 <210> 1 <211> 184 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 1 Met Thr Ser Phe Glu Asp Ala Asp Thr Glu Glu Thr Val Thr Cys Leu 15 1 5 10 GIn Met Thr Val Tyr His Pro Gly Gln Leu Gln Cys Gly Ile Phe Gln 30 25 20 Ser lie Ser Phe Asn Arg Glu Lys Leu Pro Ser Ser Glu Val Val Lys 45 40 35 Phe Gly Arg Asn Ser Asn lie Cys His Tyr Thr Phe Gln Asp Lys Gln 50 55 60 Val Ser Arg Val Gin Phe Ser Leu Gin Leu Phe Lys Lys Phe Asn Ser 75 80 70 65 Ser Val Leu Ser Phe Glu IIe Lys Asn Met Ser Lys Lys Thr Asn Leu 90 95 85 lle Val Asp Ser Arg Glu Leu Gly Tyr Leu Asn Lys Met Asp Leu Pro 110 100 105 Tyr Arg Cys Met Val Arg Phe Gly Glu Tyr Gln Phe Leu Met Glu Lys 125 115 120

2/12

Glu Asp Gly Glu Ser Leu Glu Phe Phe Glu Thr Gln Phe Ile Leu Ser 140 130 135 Pro Arg Ser Leu Leu Gln Glu Asn Asn Trp Pro Pro His Arg Pro Ile 155 160 145 150 Pro Glu Tyr Gly Thr Tyr Ser Leu Cys Ser Ser Gln Ser Ser Pro 175 165 170 Thr Glu Met Asp Glu Asn Glu Ser 180 <210> 2 <211> 1613 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 2 ggcacgaggg agaggacgtg ctctgccagc cagtgggaag gcaggccgcg cgcgcgggag 60 cgcgggagga tcggcgctc gcggtcactg gtccctggct cggttccccg caccccgggg 120 ctcacactta cccgcgcgga ggagcagcgg ccgggtgtcc acccccatcc tgcgcccagt 180 ctcctcgatt cccctcgctc tgagccggga gagccgaaca gctgaagaga gttcactgac 240 tocccagoco caggtgggco ttgtgcacat c atg acc agt ttt gaa gat got 292 Met Thr Ser Phe Glu Asp Ala 5 gac aca gaa gag aca gta act tgt ctc cag atg acg gtt tac cat cct 340 Asp Thr Glu Glu Thr Val Thr Cys Leu Gln Met Thr Val Tyr His Pro 20 15 10 388 ggc cag ttg cag tgt gga ata ttt cag tca ata agt ttt aac aga gag Gly Gln Leu Gln Cys Gly Ile Phe Gln Ser Ile Ser Phe Asn Arg Glu 35 25 30 436 aaa ctc cct tcc agc gaa gtg gtg aaa ttt ggc cga aat tcc aac atc Lys Leu Pro Ser Ser Glu Val Val Lys Phe Gly Arg Asn Ser Asn Ile

3/12

40					45					50					55	•
tgt	cat	tat	act	ttt	cag	gac	aaa	cag	gtt	tcc	cga	gtt	cag	ttt	tct	484
Cys	His	Tyr	Thr	Phe	Gln	Asp	Lys	Gln	Val	Ser	Arg	Val	Gln	Phe	Ser	
				60					65					70		
ctg	cag	ctg	ttt	aaa	aaa	ttc	aac	agc	tca	gtt	ctc	tcc	ttt	gaa	ata	532
Leu	GIn	Leu	Phe	Lys	Lys	Phe	Asn	Ser	Ser	Val	Leu	Ser	Phe	Glu	lle	
			75					80					85			
aaa	aat	atg	agt	aaa	aag	acc	aat	ctg	atc	gtg	gac	agc	aga	gag	ctg	580
Lys	Asn	Met	Ser	Lys	Lys	Thr	Asn	Leu	He	Val	Asp	Ser	Arg	Glu	Leu	
		90					95					100				
ggc	tac	cta	aat	aaa	atg	gac	ctg	cca	tac	agg	tgc	atg	gtc	aga	ttc	628
Gly	Tyr	Leu	Asn	Lys	Met	Asp	Leu	Pro	Tyr	Arg	Cys	Met	Val	Arg	Phe	
	105					110					115					
gga	gag	tat	cag	ttt	ctg	atg	gag	aag	gaa	gat	ggc	gag	tca	ttg	gaa	676
Gly	Glu	Tyr	Gln	Phe	Leu	Met	Glu	Lys	Glu	Asp	Gly	Glu	Ser	Leu	Glu	
120					125					130					135	
ttt	ttt	gag	act	caa	ttt	att	tta	tct	cca	aga	tca	ctc	ttg	caa	gaa	724
Phe	Phe	Glu	Thr	Gln	Phe	lle	Leu	Ser	Pro	Arg	Ser	Leu	Leu	Gln	Glu	
				140					145					150		
aac	aac	tgg	cca	cca	cac	agg	CCC	ata	ccg	gag	tat	ggc	act	tac	tcg	772
Asn	Asn	Trp	Pro	Pro	His	Arg	Pro	He	Pro	Glu	Tyr	Gly	Thr	Tyr	Ser	
			155					160					165			
ctc	tgc	tcc	tcc	caa	agc	agt	tct	ccg	aca	gaa	atg	gat	gaa	aat	gag	820
Leu	Cys	Ser	Ser	Gln	Ser	Ser	Ser	Pro	Thr	Glu	Met	Asp	Glu	Asn	Glu	
		170					175					180				
tca	tgaa	acaca	aga a	aagto	ctaag	ga gg	gagaa	aatat	t gat	tggat	tgaa	gago	ctct	gta		873
Ser																

gatgctgtat agacactaaa taagagttga ttagggtagt atattatagt catctgttat 933

4/12

gctgtgaaat ttggaattca aaattttgaa gtctgtaaat tgtgttagtc attaacttag 993
tcacctgttg tattctggat ctacacaaaa ttattttaag tgctcttatt aatctgtgag 1053
·gattaatata caaaaagtat cctttgagat gaagtcgtgt tctcaaaata aggttatatt 1113
attttctttt tctgcttgat tttcatcttg tgttttgctt tgttttgta aggaaccatc 1173
tcttggtttg gtcacatcag ttcacaacag ccatttgtt tcaaggtcaa ggctccaggc 1233
aggttgttac tggtgtttgc agcctgtcag tacttgcagt actggaatag gttctaggct 1293
agtgtctgcg cgtcactgtg gttttagcat gggaggactt atttgagaaa tactacctta 1353
cttttctatg atttctttt acagagttat agtgtgtta ctcctaagat gacagttctc 1413
tttgtctata ttcagcatct aagacaaata tttaaacatt ttaaagaacc actgtgttaa 1473
gtttaggatt atttacttac caaattagaa gtttgacttt tatgtgttat acacaatctt 1533
aaaatttcac gaattcacct ttttaatagt atccatgtac ataataaaat caaagtttaa 1593
ttaaaaaaaa aaaaaaaaaa

<211> 184 <212> PRT <213> mouse <400> 3 Met Ser Thr Phe Glu Asp Ala Asp Thr Glu Glu Thr Val Thr Cys Leu 15 5 10 1 Gln Met Thr lle Tyr His Pro Gly Gln Gln Ser Gly lle Phe Lys Ser 25 30 20 lle Arg Phe Cys Ser Lys Glu Lys Phe Pro Ser lle Glu Val Val Lys - 40 45 35 Phe Gly Arg Asn Ser Asn Met Cys Gln Tyr Thr Phe Gln Asp Lys Gln 50 55 60 Val Ser Arg Ile Gin Phe Val Leu Gin Pro Phe Lys Gin Phe Asn Ser 80 70 75 65 Ser Val Leu Ser Phe Glu IIe Lys Asn Met Ser Lys Lys Thr Ser Leu

<210> 3

5/12

								U,								
				85					90					95		
Met	Val	Asp	Asn	Gln	Glu	Leu	Gly	Tyr	Leu	Asn	Lys	Met	Asp	Leu	Pro	
			100					105					110			
Tyr	Lys	Cys	Met	Leu	Arg	Phe	Gly	Glu	Tyr	GIn	Phe	Leu	Leu	Gln	Lys	
		115					120					125				
Glu	Asp	Gly	Glu	Ser	Val	Glu	Ser	Phe	Glu	Thr	Gln	Phe	He	Met	Ser	
	130					135					140					
Ser	Arg	Pr.o	Leu	Leu	Gln	Glu	Asn	Asn	Trp	Pro	Thr	GIn	Asn	Pro	lle	
145					150					155					160	
Pro	Glu	Asp	Gly	Met	Tyr	Ser	Ser	Tyr	Phe	Thr	His	Arg	Ser	Ser	Pro	
				165					170					175		
Ser	Glu	Met	Asp	Glu	Asn	Glu	Leu									
			180													
<210	)> 4	1														
<211	l> .	1970														
<212	2> 1	ONA									•					
<213	3> 1	lous	Э													
<400	)> 4	4														
gagi	ttag	gag (	cago	ttgt	CC C	gcgt	gcgc	a gc	tggg <sup>.</sup>	ttgt	cag	tgct	gcg	gtgt	acctaa	60
caca	accga	aca (	caga	ccc	tc ti	tttt	tctc	c ca	ggag	agga	gac	aagg	ctc	agga	gtcctg	120
atci	tagc <sup>.</sup>	tgt :	ggcc	actg	ga a	gact	ctca	g gc	cggg	gagc	gtc	atg	tcc	acc	ttt	175
												Met	Ser	Thr	Phe	
												1				
gaa	gac	gct	gat	aca	gag	gag	acg	gtc	act	tgt	ctc	cag	atg	acc	att	223
Glu	Asp	Ala	Asp	Thr	Glu	Glu	Thr	Va!	Thr	Cys	Leu	Gln	Met	Thr	He	
5					10					15					20	
tac	cat	cct	ggc	caa	caa	agt	ggg	ata	ttt	aaa	tca	ata	agg	ttt	tgc	271
Tyr	His	Pro	Gly	GIn	GIn	Ser	Gly	He	Phe	Lys	Ser	lle	Arg	Phe	Cys	

6/12

				25					30					35		
agc	aaa	gag	aag	ttt	cct	tcc	att	gaa	gtg	gtg	aaa	ttt	gga	cgc	aat	319
Ser	Lys	Glu	Lys	Phe	Pro	Ser	He	Glu	Val	Val	Lys	Phe	Gly	Arg	Asn	
			40					45					50			
tcc	aac	atg	tgc	cag	tat	acg	ttt	cag	gac	aaa	cag	gtg	tcc	cga	att	367
Ser	Asn	Met	Cys	Gln	Tyr	Thr	Phe	Gln	Asp	Lys	Gln	Val	Ser	Arg	He	
		55					60					65				
cag	ttt	gtt	tta	cag	ccg	ttt	aaa	cag	ttc	aac	agc	tcc	gtt	ctc	tcg	415
Gln	Phe	Val	Leu	Gln	Pro	Phe	Lys	Gln	Phe	Asn	Ser	Ser	Val	Leu	Ser	
	70					75					80					
ttt	gaa	ata	aaa	aac	atg	agc	aag	aaa	acc	agt	ttg	atg	gta	gac	aac	463
Phe	Glu	He	Lys	Asn	Met	Ser	Lys	Lys	Thr	Ser	Leu	Met	Val	Asp	Asn	
85					90					95					100	
cag	gag	ctc	ggc	tac	ctc	aat	aaa	atg	gac	ctg	cct	tac	aag	tgt	atg	511
Gln	Glu	Leu	Gly	Tyr	Leu	Asn	Lys	Met	Asp	Leu	Pro	Tyr	Lys	Cys	Met	
				105					110					115		
ctc	agg	ttc	gga	gag	tat	cag	ttc	ctg	ttg	cag	aag	gaa	gac	gga	gag	559
Leu	Arg	Phe	Gly	Glu	Tyr	Gln	Phe	Leu	Leu	Gln	Lys	Glu	Asp	Gly	Glu	
			120					125					130			
tcg	gtg	gaa	tct	ttt	gag	act	caa	ttt	atc	atg	tct	tca	aga	cct	ctc	607
Ser	Val	Glu	Ser	Phe	Glu	Thr	Gln	Phe	He	Met	Ser	Ser	Arg	Pro	Leu	
		135					140					145				
ttg	caa	gaa	aac	aac	tgg	cca	aca	cag	aat	ccc	ata	cca	gag	gat	ggg	655
Leu	Gln	Glu	Asn	Asn	Trp	Pro	Thr	Gln	Asn	Pro	He	Pro	Glu	Asp	Gly	
	150					155					160					
atg	tat	tct	tca	tac	ttc	acc	cac	aga	agt	tct	cct	tca	gaa	atg	gat	703
Met	Tyr	Ser	Ser	Tyr	Phe	Thr	His	Arg	Ser	Ser	Pro	Ser	Glu	Met	Asp	
165					170					175					180	
gaa	aac	gaa	ctg	tgaa	agagg	ggt	caac	ctgga	ag ac	cacat	ttga	a gga	atgag	ggac		755

# 7/12

# Glu Asn Glu Leu

acatgggtcg	gatgtcaaga	gacatcctac	ttccgagttt	gtgagtgtag	cgtagcgcgg	815
ctgtcctcat	gctgactttc	gttttggtaa	tagcatttgg	aagtctctag	actgtgttaa	875
tcatcaactt	agtcaactga	gtttcggctc	tacaaagaat	taagtgtaca	tctgtaaggg	935
ttggtgcatc	agacacgtct	tctgggtaat	gaggtcaccc	ttgttgcttt	tctgcatgat	995
gttaccccca	tgctttgtct	tggtggcagc	catctcttgg	cccggtcaca	tcatttcgta	1055
gcagcctttg	ttttcaggt	ttagagctcg	ggcagattgc	tcactggtgt	ctgtggcgtg	1115
ctagcgcttg	tagaactaga	gtcctggaat	aagttctaga	gtgctgagtc	actgagtcac	1175
catggcttcc	ttatggaaag	acttgggaaa	tagctccttg	attttcttc	tgtggaacgg	1235
tagtgtcgct	ttcctatatg	taggacctac	aacaaacatt	taaagaacac	tgagatgaag	1295
atggttttct	tacaatattg	aaagtgaatt	ttatgtatct	cacagattta	aaaatggcag	1355
aaatcaaaac	ttttaacagc	ctctttgcac	atgataaagc	cggagcccag	ttccttagtt	1415
gcttctttgg	aacttcttaa	aggaaaacat	gtattcttaa	aggaaaacat	ctattcttag	1475
gctgccctat	agaagtcagt	acctgtgaat	atttatatta	aatgcttaat	tatttctaaa	1535
attttagttt	cacataaagt	tgtatttatt	taaaagattc	tcattcactt	cattttggct	1595
agattaagat	gaatgttagt	gaacattatg	taaaagagga	tgaaagccat	taagttaaga	1655
taaattotag	cattactagt	aagtaaggca	ccctgtatag	cttcctctgt	aaatgaaatt	1715
taatgctgta	acaggtacag	gattttgggt	aggggaggag	gtcaggtggg	ggaagttagc	1775
cacattcata	ttttgttttt	gtttttgttt	ttgtttttgt	ttttgttttc	caacaatagc	1835
ttgctttgaa	gctcaggctg	gcttggaact	cttgatcctc	atacatcggc	cccctgaatg	1895
ctgtgcctag	cttaatgtaa	ctgtatttct	gcaacagccc	tttgaaatta	tttctaataa	1955
actgtttggc	ctagt					1970

<210> 5

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

ጸ/	1	2
υ,		_

	5,12	
<223>	Oligonucleotide primer for PCR	
<400>	5	
gaagga	gccg ccaccatgtc cacctttgaa gacg	34
<210>	6	
<211>	32	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Oligonucleotide primer for PCR	
<400>	6	
gaagga	gccg ccaccatggc tgcagccagt gt	32
<210>	7	
<211>	26	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Oligonucleotide primer for PCR	
<400>	7	
agcgga	taac aatttcacac aggaaa	26
	•.	
<210>	8	
<211>	49	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
	Oligonucleotide primer for PCR	
<400>	8	

PCT/JP03/00522

9/12

gtttcc	tgtg tgaaattgtt atccgctgca gacatgataa gatacattg	49			
<210>	9				
<211>	41				
<212>	DNA				
<213>	Artificial Sequence				
<220>					
<223>	Oligonucleotide primer for PCR				
<400>	9				
agcaag	ttca gcctggttaa gatccttatc gattttacca c	41			
<210>	10				
<211>	22				
<212>	DNA				
<213>	Artificial Sequence				
<220>					
<223>	Oligonucleotide primer for PCR				
<b>&lt;400&gt;</b>	10				
ccaata <sup>.</sup>	tgac cgccatgttg gc	<b>2</b> 2			
<210>	11				
<211>	36				
<212>	DNA				
<213>	Artificial Sequence				
<220>					
<223>	Oligonucleotide primer for PCR				
<400>	11				
catggtggcg gctccttccg gcgatacagt caactg 36					

	10/12	
<210>	12	
<211>	22	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Oligonucleotide primer for PCR	
<400>	12	
ccaata	tgac cgccatgttg gc	22
<210>	13	
<211>	37	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Oligonucleotide primer for PCR	
<400>	13	
catggt	ggcg gctccttcaa gtcgacggat ccctggc	37
<210>	14	
<211>	24	
<212>	DNA .	
<213>	Artificial Sequence	

<220>

<223> Oligonucleotide primer for PCR

<400> 14

gccatgttgg cattgattat tgac 24

<210> 15

<211> 21

11/12

<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Oligonucleotide primer for PCR	
<400>	15	
agcaag	ttca gcctggttaa g	21
<210>	16	
<211>	31	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Oligonucleotide primer for PCR	
<400>	16	
gacgcg	toga coatgtocac ctttgaagac g	31
<210>	17	
<211>	29	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Oligonucleotide primer for PCR	
<400>	17	
gacgcg	toga coatggotgo agocagtgt	29
<210>	18	
<211>	43	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	

12/12

<220>

<223> Oligonucleotide primer for PCR

<400> 18

ccggttaagc ggccgcagcg gataacaatt tcacacagga aac

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/00522

A. CLASS Int.	SIFICATION OF SUBJECT MATTER ${ m Cl}^7$ C07K14/47, C12N15/12, C12N C12N1/21, C12Q1/68	5/10, C12N1/15, C12N1/1	.9,				
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	S SEARCHED						
Minimum de Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> C07K14/47, C12N15/12, C12N5/10, C12N1/15, C12N1/19,  C12N1/21, C12Q1/68						
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Electronic d Genb	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq						
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
. X	WO 00/55350 Al (Human Genome 21 September, 2000 (21.09.00) Seq. 1294 & EP 1163358 Al		1-26				
P,X	WO 02/057449 A1 (Mochida Pharmaceutical Co., Ltd.), 25 July, 2002 (25.07.02), Figs. 4 to 5 (Family: none)						
P,X	WO 02/053737 A1 (Asahi Kasei 11 July, 2002 (11.07.02), Seq. 81 (Family: none)	Corp.),	1-26				
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
"A" docum conside earlier date "L" docum cited to special docum means docum than th	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later the priority date claimed actual completion of the international search april, 2003 (04.04.03)	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family  Date of mailing of the international search report  22 April, 2003 (22.04.03)					
	nailing address of the ISA/	Authorized officer					
T. C. II.		Telephone No					

# 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/00522

A. 発明のM Int.	風する分野の分類(国際特許分類(I P C)) C 1 . <sup>↑</sup> CO7K14/47, C12N15/12, C12N5/10, C12	2N1/15, C12N1/19, C12N1/21, C12Q1/68					
p 調本な	 テった分野						
調査を行った	<b>1</b> ろにガ野 <b>麦小限資料(国際特許分類(IPC))</b> C 1 . <sup>7</sup> C07K14/47, C12N15/12, C12N5/10, C12	2NI/15, C12N1/19, C12N1/21, C12Q1/68					
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの	· .					
国際調査で使 Genbank/F	国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq SwissProt/PIR/GeneSeq						
C. 関連す	ると認められる文献		•				
引用文献の カテゴリー*		さは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号				
X .	WO 00/55350 Al (Human Genome Acie Seq. 1294 & EP 1163358 Al	ences, Inc.) 2000.09.21,	1–26				
PX ·	WO 02/057449 A1 (持田製薬株式会社 (ファミリーなし)	c) 2002. 07. 25, Fig. 4-5	1-26				
PX	WO 02/053737 A1 (旭化成株式会社) (ファミリーなし)	2002.07.11, seq 81	1-26				
□ C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	<b>」紙を参照。</b>				
「A」特に関 もの際と 「E」以後を 「L」優先若 で 「D」口頭に	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 顧日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献					
国際調査を完	了した日 04.04.03	国際調査報告の発送日 22.	04.03				
日本	の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 高堀 栄二 電話番号 03-3581-1101	内線 3448				